PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-222485

(43)Date of publication of application: 30.08.1996

(51)Int.CI.

H01G 9/038

H01G 9/058

(21)Application number: 07-028224

(71)Applicant: ASAHI GLASS CO LTD

(22)Date of filing:

16.02.1995

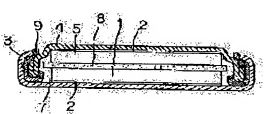
(72)Inventor: KAARU RUDOGAA NOIMAN

IKEDA KATSUHARU HIRATSUKA KAZUYA MORIMOTO TAKESHI KAZUHARA MANABU

(54) ELECTRIC DOUBLE-LAYERED CAPACITOR

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an electric double-layered capacitor which is enhanced in breakdown strength and energy density and capable of backing up a memory alone by a method wherein the capacitor uses nonaqueous electrolyte which is composed of solvent and fluorine-containing carbonic ester contained in it. CONSTITUTION: Ethanol is added to a mixture formed of activated carbon powder of petroleum coke subjected to a KOH activating treatment, which is kneaded well and rolled into a sheet, and the sheet is dried up into a sheet-like electrode. The sheet-like electrode is formed into a circular positive electrode 1 and a circular negative electrode 5 by punching, and the positive electrode 1 and the negative electrode 5 are bonded to a case 3 and an upper lid 4 with conductive adhesive agent 2 respectively. The case 3 and the upper lid 4 are dried up and transferred into a glove box filled with argon atmosphere, and both the electrodes 1 and 5 are impregnated with 4,5-difluoro-1,3-dioxolane-2-ON



solution where tetraethyl ammonium tetrafluoroborate of electrolyte is dissolved. Thereafter, a separator 8 is disposed between the electrodes 1 and 5 making them confront each other, and a capacitor of this constitution is sealed up with insulating gaskets 9. In result, a coin-type electric double-layered capacitor can be obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

25.07.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] [Date of final disposal for application]

[Patent number]

3541476

[Date of registration]

09.04.2004

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-222485

(43)公開日 平成8年(1996)8月30日

(51) Int.Cl.*		識別記号	庁内整理番号	FI			技術表示箇所
H01G			9375-5E	H01G	9/00	301D	
•	9/058		9375-5E			301A	

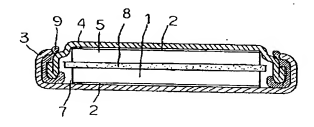
		来音音	未請求 請求項の数3 OL (全 7 頁)		
(21)出願番号	特願平7-28224	(71)出顧人	00000044 旭硝子株式会社		
(22)出顧日	平成7年(1995)2月16日		東京都千代田区丸の内2丁目1番2号		
		(72)発明者	月者 カール ルドガー ノイマン 神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内		
		(72)発明者	5 池田 克治 神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内		
		(72)発明者	平塚 和也 神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内		
		(74)代理人	弁理士 泉名 謙治		
			最終頁に続く		

(54)【発明の名称】 電気二重層キャパシタ

(57)【要約】

【目的】耐電圧を高くすることによってエネルギー密度 の大きい電気二重層キャパシタを提供する。

【構成】電解液7の溶媒に、分解電圧が高い含フッ素炭酸エステルを用いる。



1

【特許請求の範囲】

【請求項1】正極と負極のうち少なくとも一方が分極性 電極とされ、電解質の塩を溶解した非水系電解液を用い た電気二重層キャパシタにおいて、上記非水系電解液の 溶媒が含フッ素炭酸エステルを含むものであることを特 敬とする電気二重層キャパシタ。

【請求項2】含フッ素炭酸エステルが、4,5-ジフルオロ-1、3-ジオキソラン-2-オン、4,4,5、5-デトラフルオロ-1、3-ジオキソラン-2-オン、4-トリフルオロメチル-1、3-ジオキソラン-2-オン及び4、5、5-トリフルオロー4-トリフルオロメチル-1、3-ジオキソラン-2-オンから選ばれる一種以上である請求項1記載の電気二重層キャパシタ。

【請求項3】負極がリチウムイオンを可逆的に吸蔵、放出しうる炭素材料を含む非分極性電極とされ、かつ電解質の塩がリチウム塩である請求項1又は2記載の電気二重層キャバシタ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は髙エネルギー密度の電気 二重層キャバシタに関する。

[0002]

【従来の技術】従来の電気二重層キャパシタは、集電体上に活性炭電極層を設けた一対のシート状分極性電極

(正極と負極)の間にセパレータを配置した素子を、電解液とともにケース中に収容し、封口板及び金属ケースと封口板の間を絶縁するガスケットによって金属ケース中に密封するか、又は集電体の両面に活性炭電極層を設けた一対のシート状分極性電極の対向する活性炭電極層の間にセパレータを配置して巻回してなる素子を、電解液とともに金属ケース中に収容し、電解液の溶媒が蒸発しないように金属ケースの開口部を封口部材で密封して構成している。

【0003】また、特開平4-154106、特開平3-20331]及び特開平4-286108には、積層型の素子を組み込んだ大電流大容量向けの電気二重層キャパシタが提案されている。この素子は、矩形に切断された集電体の両面に活性炭電極層を設けたものを正極及び負極とし、セパレータを電極間に配置して交互に積み重ね、正極と負極の各端部にそれぞれ正極リード部材及び負極リード部材を、例えばかしめて接続したものであり、次いでこの素子をケース中に収容し、素子に電解液を含浸後ケースを上蓋で密閉して電気二重層キャパシタとしている。

【0004】とれらの電気二重層キャパシタに組み込まれている従来の電極は、その容量を大きく取れるように大きな比表面積を有する活性炭を主体とするものとし、素子に含浸する電解液は、高濃度に電解質の塩が溶解するように水や炭酸エステル等の極性の溶媒が用いられて50

いる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかし、このような溶媒を電解液に用いた従来の電気二重層キャパシタでは、単位素子に印加する電圧を水溶液系で約1.3V、非水(有機)溶媒系で約2.5Vに制限し、電解液が分解して電気二重層キャパシタの特性が劣化しないように使用する。電気二重層キャパシタのエネルギー密度、すなわち電気二重層キャパシタに蓄積できるエネルギーは、容量をC、電圧をEとするとCE²/2で表されることから、エネルギー密度を高くするには、高電圧で使用できるようにするのが効果的である。

【0006】現在、メモリバックアップ用には小型の電気二重層キャパシタが多用されている。過去において」 Cは5 Vで駆動されていたため、電気二重層キャパシタを2素子以上直列に接続して5 V以上の電圧にしていた。最近は3 V駆動の I Cが使用されるようになってメモリバックアップ用も3 V とされ、直列接続が不要となるように、1素子で3 Vのバックアップができる電気二重層キャパシタの実現が待たれている。

【0007】一方では電気二重層キャバシタの容量をより大ならしめるため、比表面積が大きい活性炭を電極に用いているが、活性炭比表面積は3000㎡ / g程度が限度であり、高比表面積活性炭の使用による電気二重層キャバシタの単位重量当り容量も既にほぼ限界まで高められ、バックアップ時間を長く取れるように、新規な手段によるさらに大容量の電気二重層キャバシタの実現が期待されている。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は上記課題を達成すべくなされたものであり、本発明の電気二重層キャパシタは、正極と負極のうち少なくとも一方が分極性電極とされ、電解質の塩を溶解した非水系電解液を用いた電気二重層キャパシタにおいて、上記非水系電解液の溶媒が含フッ素炭酸エステルを含むものであることを特徴とする。

【0009】本発明の電気二重層キャパシタの電解液は、その溶媒が分解電圧の高い含ファ素炭酸エステルを含むものとされている。溶媒として用いられる含ファ素炭酸エステルの好ましい例としては、4、5 - ジフルオロー1、3 - ジオキソラン - 2 - オン、4 - トリフルオロ - 1、3 - ジオキソラン - 2 - オン及び4、5、5 - トリフルオロ - 4 - トリフルオロメチル - 1、3 - ジオキソラン - 2 - オン及び4、5、5 - トリフルオロ - 4 - トリフルオロメチル - 1、3 - ジオキソラン - 2 - オンから選ばれる一種以上が挙げられる。

【0010】これらの含フッ素炭酸エステルは、例えば従来用いられていた1、3-ジオキソラン-2-オンや4-メチル-1、3-ジオキソラン-2-オンをフッ素化すれば得られる。非水系電解液を用いた正極と負極の

両方が分極性電極である電気二重層キャバシタでは、両方の分極性電極に電圧が印加されることによって自然電位からプラス側とマイナス側にそれぞれ分極し、このときマイナス側に分極した電極(負極)の電位は溶媒の還元電位に到達しないので負極で溶媒が分解する傾向はないが、プラス側に分極した電極(正極)の電位は、溶媒の酸化電位の近くまで到達しているため、それ以上電圧を上げて使用できない問題があった。

【0011】本発明の電気二重層キャバシタでは、従来電解液の溶媒として用いていた炭酸エステルをファ素化 10 することによって、他の特性を犠牲にすることなく溶媒の酸化分解電位を上げられるという知見に基き、電気二重層キャバシタの耐電圧を高くしたものである。

【0012】電解液の溶媒はその一部が分解されると、電気二重層キャバシタの特性が劣化するので、含フッ素 炭酸エステル以外の溶媒を混合して電解液の溶媒に使用 する場合には、同じく酸化分解電位が高い非水溶媒を混 合するのが好ましい。

【0013】混合する非水溶媒としては、例えば、4-メチルー1,3-ジオキソラン-2-オン、1,3-ジ 20 オキソラン-2-オン等の環状アルキレンカーボネート 及びその誘導体、ジエチルカーボネート、ジメチルカー ボネート等の鎖状アルキルカーボネート及びその誘導 体、エチレンサルファイト等の環状アルキレンサルファ イト及びその誘導体、ジエチルサルファイト、ジメチル サルファイト等の鎖状アルキルサルファイト及びその誘 導体、アープチロラクトン等のラクトン及びその誘導 体、酢酸エチル、酢酸メチル等の鎖状エステル及びその 誘導体、1,2-ジメトキシエタン等の鎖状エーテル及 びその誘導体、テトラヒドロフラン等の環状エーテル及 30 びその誘導体、ジメチルスルホキシド、スルホラン、ホ ルムアミド、N、N-ジメチルホルムアミド、ジオキソ ラン、リン酸トリエステル、1,3-プロバンスルト ン、4、5-ジヒドロピラン誘導体、ニトロベンゼン、 1, 3-ジオキサン、1, 4-ジオキサン、3-メチル - 2 - オキサゾリジノン、シドノン化合物、アセトニト リル、ニトロメタン、アルコキシエタン、N. N-ジメ チルアセトアセタミド及びトルエンから選ばれる一種以 上が好ましく使用できる。溶媒中の含フッ素炭酸エステ ルの含有量は、50重量%以上、特に70重量%以上と するのが好ましい。

【0014】電解液に用いる電解質の塩としては、例えば、テトラアルキルホスホニウムテトラフルオロボレート、テトラアルキルアンモニウムテトラフルオロボレート、テトラアルキルホスホニウムへキサフルオロホスフェート、テトラアルキルアンモニウムへキサフルオロホスフェート又はLiClO、、LiCF、SO、、LiBF、、CF、CO、Li、LiN(CF、SO、)、等のリチウム塩を使用できる。

【0015】本発明の電気二重層キャバシタの電極のうち、少なくとも一方の活性炭を主体とする分極性電極は、好ましくは活性炭の他に電子伝導性を付与する導電剤を含むものである。との分極性電極の形成方法には、例えば、活性炭、カーボンブラック(導電剤)及びフェノール系樹脂を混合し、ブレス成形後に不活性ガス雰囲気中で加熱して炭化し、次いで水蒸気雰囲気中で賦活する方法が採用できる。

【0016】また、活性炭粉末、カーボンブラック及びボリテトラフルオロエチレン(結合剤)をアルコール存在下で混練し、シート状に成形後、乾燥して分極性電極とする方法が採用できる。次にこの分極性電極を集電体に導電性接着剤等により接合させる。

【0017】また、活性炭粉末、カーボンブラック、結 合剤及び溶媒を混合してスラリとし、集電体とする金属 箔上に塗布後乾燥して集電体と一体化された分極性電極 とする方法が採用できる。多くの場合、このような分極 性電極を正極と負極の両方に用いて電気二重層キャパシ タを構成しているが、正極に金属酸化物等の電池活物質 を主体とする電極を用い、負極に分極性電極を用いた電 気二重層キャパシタあるいは、負極にリチウム金属。リ チウム合金又はリチウムイオンを可逆的に吸蔵、放出し うる炭素材料を主体とする電極を用い、正極に分極性電 極を用いた電気二重層キャバシタとすることができる。 【0018】 このうち、負極にリチウムイオンを可逆的 に吸蔵、放出しうる炭素材料を主体とする電極を用い 正極に活性炭を主体とする分極性電極を用い、電解質の 塩がリチウム塩である電気二重層キャパシタは、充放電 サイクル寿命と安全性に優れ、作動電圧が高く、容量も 大きくできるという特徴があるので特に好ましい。

【0019】上記のリチウムをイオン化した状態で吸蔵 し得る炭素材料を含む非分極性電極は、好ましくはリチ ウムをイオン化した状態で吸蔵し得る炭素材料に結合剤 を加えて形成され、例えば、リチウムをイオン化した状 態で吸蔵しうる炭素材料粉末とポリテトラフルオロエチ レン(PTFE)をアルコール存在下で混練し、シート 状に成形、乾燥する方法で形成できる。次いでこの非分 極性電極を導電性接着剤等により集電体に接合させる。 【0020】また、リチウムをイオン化した状態で吸蔵 しうる炭素材料の粉末に結合剤と溶媒を混合してスラリ とし、集電体とする金属箔上に塗布して乾燥し、集電体 と一体化した非分極性電極を形成する方法がある。この 結合剤には、ポリフッ化ビニリデン、フルオロオレフィ ン共重合体架橋ボリマー、ボリイミド、カルボキシメチ ルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアル コール又はポリアクリル酸を使用できる。

【0021】また、非分極性電極を形成するのに用いる 溶媒は結合剤を溶解しうる溶媒であるものが好ましく、 N-メチルビロリドン、N、N-ジメチルホルムアミ 50 ド、トルエン、キシレン、イソホロン、メチルエチルケ トン、酢酸エチル、酢酸メチル、フタル酸ジメチル、エタノール、メタノール、ブタノール、水等が適宜選択される。上記架橋ポリマーの架橋剤には、アミン類、ポリアミン類、ボリイソシアネート類、ビスフェノール類、パーオキシド類等を使用できる。

【0022】分極性電極に用いられる活性炭には、フェノール樹脂焼成物系活性炭、やしがら系活性炭、石油コークス系活性炭等が挙げられる。大容量の電気二重層キャパシタが得られるように、好ましくは石油コークス系活性炭又はフェノール樹脂焼成物系活性炭を使用する。【0023】活性炭の賦活処理法には、水蒸気賦活処理法、溶融KOH賦活処理法等があるが、より大容量の電気二重層キャパシタが得られるように溶融KOH賦活処理法で賦活された活性炭を使用するのが好ましい。また、活性炭を主体とする分極性電極に配合するカーボンブラック等の導電剤は、所要の導電性が得られるように好ましくは活性炭100重量部に対して1~50重量部配合する。

【0024】導電剤には、カーボンブラックの他に、ケッチェンブラック、アセチレンブラック、天然黒鉛、人 20 造黒鉛、金属ファイバ、導電性酸化チタン、酸化ルテニウムを使用できる。また、活性炭は、電気二重層キャパシタの容量を大きくし、かつ内部抵抗を小さくするように、好ましくは粒径が20μm以下で比表面積が1500~3000m²/gの活性炭を使用する。

【0025】リチウムをイオン化した状態で吸蔵しうる 炭素材料を含む非分極性電極の炭素材料には、天然黒 鉛、人造黒鉛、黒鉛化メソカーボン小球体、黒鉛化ウィ スカ、気相成長炭素繊維、フルフリルアルコール樹脂の 焼成体又はノボラック型フェノール樹脂の焼成体を使用 30 できる。

【0026】上記天然黒鉛としては、なるべく結晶構造の発達した、不純物の少ないものを用いるのが好ましい。結晶構造の発達したものとしては、広角X線回折により測定した面間隔d。。が好ましくは0.336nm未満であるもの、またその結晶子サイズし、が150nm以上であるものが好ましい。天然黒鉛中の不純物を除いて高純度化するには、一般に硝酸、硫酸、ファ酸等による酸処理法を適用し、不純物を効果的に除去できることから最終的にはファ酸処理を行ったものを使用するの40が好ましい。これらの酸処理によって不純物を取り除き、好ましくは天然黒鉛中の炭素の純度を99重量%以上とする。

【0027】上記人造黒鉛としては、なるべく結晶構造の発達した不純物の少ないものを用いるのが好ましい。結晶構造の発達したものとしては、広角X線回折により測定した面間隔d。。が好ましくは0.3365nm以下であるもの、また同様に測定した結晶子サイズし、が50nm以上であるものが好ましい。人造黒鉛は出発物質の選択により、高い純度のものが得られ、純度は9

9. 5%以上であるものを用いるのが好ましい。

【0028】上記黒鉛化メソカーボン小球体としては、2500℃以上の高温で熱処理されたなるべく結晶構造の発達した不純物の少ないものを用いるのが好ましい。結晶構造の発達したものとしては、広角X線回折により測定した面間隔d。。、が好ましくは0.337nm以下であるもの、また同様に測定した結晶子サイズL。が20nm以上であるものが好ましい。

【0029】上記黒鉛化ウィスカとしては、なるべく結晶構造の発達した不純物の少ないものを用いるのが好ましい。結晶構造の発達したものとしては、広角X線回折により測定した面間隔d。。、が好ましくは0.3365nm以下であるもの、また同様に測定した結晶子サイズし、が10nm以上であるものが好ましい。

【0030】上記黒鉛化炭素繊維としては、アクリロニトリル樹脂等の繊維を2500℃以上の温度で熱処理したなるべく結晶構造が発達した不純物の少ないものを用いるのが好ましい。結晶構造の発達したものとしては、広角X線回折により測定した面間隔d。... が好ましくは0.3365nm以下であるもの、また同様に測定した結晶子サイズし、が10nm以上であるものが好ました。

【0031】上記フルフリルアルコール樹脂焼成体としては、フルフリルアルコール樹脂を1000℃~1500℃の温度で熱処理した不純物の少ないものを用いるのが好ましい。すなわち、広角X線回折により測定した面間隔 d。。、が好ましくは0.375nm以上、0.39nm以下であるものを用いるのが好ましい。

【0032】上記ノボラック樹脂焼成体としては、ノボラック樹脂を700℃以下の温度で熱処理し、熱処理後の炭素材料中のH/C原子比が0.25~0.28であるものを用いるのが好ましい。また、広角X線回折により測定した面間陽d。。、が好ましくは0.38nm以上であるものを用いるのが好ましい。これらの負極中のリチウムをイオン化した状態で吸蔵しうる炭素材料は、粒径が30μm以下の粉末を用いるのが好ましく、それによって電気二重層キャバシタの容量を大きく、内部抵抗を小さくできる。

【0033】電極形成に用いる結合剤は、電極中の結合剤含有量を0.5~20重量%とするのが好ましい。結合剤含有量が0.5重量%未満であると電極強度が小さくなり、20重量%超であると電気抵抗が増大する他、電気二重層キャパシタの容量が低下する傾向があるからである。電気二重層キャパシタの容量と電極強度のバランスを考慮すると、より好ましくは結合剤の含有量を0.5~10重量%とする。電極は膜状、シート状、板状のいずれであっても使用できる。

【0034】集電体は電気化学的、化学的に耐食性のある導電体であればよく、活性炭を主体とする分極性電極 50 の集電体には、ステンレス、アルミニウム、チタン又は タンタルを採用できる。このうち、ステンレス又はアル ミニウムが性能と価格の両面で好ましい。また、リチウ ムをイオン化した状態で吸蔵しうる炭素材料を主体とす る電極の集電体には、ステンレス、銅又はニッケルが好 ましく使用できる。

【0035】また、リチウムをイオン化した状態で吸蔵 しうる炭素材料にリチウムを吸蔵させる方法としては、 予め粉末状のリチウムをリチウムをイオン化した状態で 吸蔵しうる炭素材料と混ぜておく方法、リチウムをイオ ン化した状態で吸蔵しうる炭素材料と結合剤で形成した 10 電極の上にリチウム金属箔をのせ、電気的に接触させて おいてこの電極を上記の電解液中に浸漬し、リチウムを イオン化した状態で炭素材料中に取り込ませる方法、又 はリチウム塩を溶解した有機電解液中に、一方の電極を リチウムをイオン化した状態で吸蔵しうる炭素材料と結 合剤から形成された電極とし、他方の電極をリチウム金 属として電流を流し、電気化学的に炭素材料中にリチウ ムをイオン化した状態で取り込ませる方法、が採用でき

[0036]

【実施例】以下、本発明を実施例(例1~6)、比較例 (例7~8) によって具体的に説明するが、本発明はと れらに限定されない。

【0037】[例1]石油コークス系のKOH賦活処理 された活性炭粉末 (比表面積2200m²/g、平均粒 径5 µm) 80重量%、ケッチェンブラックEC10重 量%、PTFE10重量%からなる混合物にエタノール を加えて混練し、ロール圧延して10cm×10cm× 0.65mm厚のシートとし、ついで200℃で2時間 乾燥してシート状電極を得た。

【0038】このシート状電極を12mm径の円板状に 打ち抜いた正極1及び負極5を、図1に示すように黒鉛 系の導電性接着剤2でステンレス316製ケース3及び 上蓋4に接着する。正極1と負極5が接着されたケース 3と上蓋4を減圧下300℃で4時間乾燥後、アルゴン 雰囲気のグローブボックス中に移し、電解液7である濃 度0.8mol/1でテトラエチルアンモニウムテトラ フルオロボレートを溶解した4、5-ジフルオロー1、 3-ジオキソラン-2-オン溶液を両電極に含浸した。 その後、ボリプロピレン製不織布のセパレータ8を間に 40 配置して両電極を対向させ、ボリプロピレン製の絶縁ガ スケット9を用いてかしめ封口した。このコイン型電気 二重層キャパシタは18.3mm径、2.0mm厚であ る.

【0039】[例2]例1の4,5-ジフルオロ-1, 3-ジオキソラン-2-オンの代わりに、4,4,5, 5-テトラフルオロー1、3-ジオキソラン-2-オン を用い、他は例1と同様にしてコイン型電気二重層キャ パシタを組み立てた。

3~ジオキソラン~2~オンの代わりに、4~トリフル オロメチルー1、3ージオキソラン-2-オンを用い、 他は例1と同様にしてコイン型電気二重層キャパシタを 組み立てた。

【0041】[例4]例1の4,5-ジフルオロ-1. 3-ジオキソラン-2-オンの代わりに、4,5,5-トリフルオロー4ートリフルオロメチルー1、3ージオ キソランー2ーオンを用い、他は例1と同様にしてコイ ン型電気二重層キャバシタを組み立てた。

- 【0042】[例5]石油コークス系のKOH賦活処理 した活性炭粉末(比表面積2200m~/g、平均粒径 5 μm) 80重量%、ケッチェンブラックEC10重量 %、PTFE10重量%からなる混合物にエタノールを 加えて混練し、ロール圧延して幅10cm×10cm× 1. 2mm厚のシートとし、ついて200℃で2時間乾 燥してシート状電極を得た。とのシート状電極を12m m径の円板状に打ち抜いた電極 1 を、図2 に示すように 黒鉛系の導電性接着剤2でステンレス316製ケース3 に接着した。
- 【0043】次に、天然黒鉛粉末(純度99.3%、黒 鉛結晶の面間隔は。。 = 0.3355 nm、結晶子の大 きさし、≥200nm、平均粒径約10μm) 90重量 %、ポリフッ化ビニリデン10重量%からなる混合物に N-メチルピロリドンを重量比で3倍量加えて撹拌混合 し、結合剤のポリフッ化ビニリデンが溶解した天然黒鉛 スラリとした。このスラリをステンレス316製上蓋4 に塗布、190℃で1時間乾燥し12.5mm径、0. 1mm厚の塗膜10の付いた負極となるステンレス31 6製上蓋4を得た。
- 【0044】この上蓋4と、正極1を接着したケース3 を減圧下200℃で4時間乾燥後、アルゴン雰囲気とし たグローブボックス中に移し、図2に示すように、負極 とする上蓋4の塗膜10上に8mm径、0.02mm厚 のリチウム金属箔6を圧着し、電解液7として濃度1. Omol/lでLiPF。を溶解した4、5-ジフルオ ロー1、3-ジオキソラン-2-オン溶液を両電極に含 浸した。その後、ポリプロピレン製不織布のセパレータ 8を間に配置して両電極を対向させ、ポリブロピレン製 の絶縁ガスケット9を用いてかしめ封口した。
- 【0045】次にとのコイン型電気二重層キャパシタを 70℃の恒温槽中に16時間放置した。この操作によ り、上蓋に塗布した天然黒鉛の塗膜10中に電気的に接 触していた金属リチウムがイオン化した状態で取り込ま れ、リチウムイオンドープ型コイン型電気二重層キャバ シタを得た。得られたコイン型電気二重層キャパシタの 寸法は18.3mm径、2.0mm厚である。

【0046】[例6]例5の4,5-ジフルオロー]. 3-ジオキソラン-2-オンの代わりに、4、4、5、 5-テトラフルオロー1, 3-ジオキソラン-2-オン 【0040】[例3]例1の4、5-ジフルオロー1、 50 を用い、他は例5と同様にしてリチウムイオンドープ型 9

コイン型電気二重層キャパシタを組み立てた。 【0047】 [例7] 例1の4、5ージフルオロー1、3ージオキソランー2ーオンの代わりに、1、3ージオキソランー2ーオンを用い、他は例1と同様にしてコイン型電気二重層キャパシタを組み立てた。

【0048】 [例8] 例1の4, 5-ジフルオロー1、3-ジオキソラン-2-オンの代わりに、4-メチルー1、3-ジオキソラン-2-オンを用い、他は例1と同様にしてコイン型電気二重層キャパシタを組み立てた。
【0049】例1~4及び例7、8の電気二重層キャパ 10シタについては、初期及び70℃にて1000時間3.3 Vの電圧を印加後の静電容量(CAP)と内部抵抗(ESR)の測定結果を、また、例5、6のリチウムイオンドーブ型電気二重層キャパシタについては同様に初米

* 期及び45℃にて4.0 Vの電圧を1000時間印加後の静電容量(CAP)と内部抵抗(ESR)の測定結果を表1に示す。

【0050】表1から、電気二重層キャバシタの重要な特性である静電容量、内部抵抗の点において本発明の二重層キャバシタが優れること、電解質の溶媒に含ファ素炭酸エステルを使用したため耐電圧が高くなったこと、が分る。また、リチウムイオンを可逆的に吸蔵放出しうる炭素材料を含む非分極性電極とリチウム塩を溶解した非水系電解液を用いた例5、6では、静電容量が顕著に大きいことが分る。

【0051】 【表1】

	CAP [F] 0時間	CAP [F] 1000時間	ESR [Q] 0時間	ESR [Q] 1000時間
例1	2.60	2. 15	6. 4	10.8
例2	2.56	2. 29	7. 2	10.1
例3	2.62	2. 19	6.2	10.6
例4	2.56	2. 25	7.0	10.1
例 5	4.62	4.41	32.3	38.4
例6	4.45	4.38	36.4	39.0
例7	2.65	0.27	5.5	82.5
例8	2.64	0.29	5.9	66.6

[0052]

【発明の効果】本発明の電気二重層キャパシタは、電解液の溶媒が含フッ素炭酸エステルであるため耐電圧が高 30 く、高エネルギー密度を有し、同時に1素子で3Vのメモリバアクアップを可能とする。本発明は、コイン型のような小型サイズの電気二重層キャパシタから、静電容量が100~10000F、又は電流容量が3~1000Aの、大容量大電流向け電気二重層キャパシタにまで適用できるので、その産業上の利用価値は大きい。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明による電気二重層キャバシタの一例を示す縦断面図

【図2】本発明による電気二重層キャパシタの他の一例※40

※ を示す縦断面図

【符号の説明】

1:正極

2:黒鉛系導電性接着剤

3:ステンレス316製ケース

4:ステンレス316製上蓋

5: 負極

6:金属リチウム箔

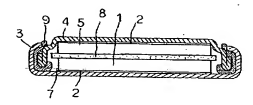
7:電解液

8:セパレータ

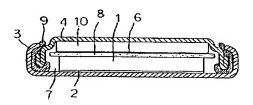
9:ガスケット

10:塗膜(負極)

[図1]



【図2】



フロントページの続き

(72)発明者 森本 剛

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内 (72)発明者 数原 学

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内